# $\mathsf{B}$ JAPAN PATENT OFFICE

16.11.2004

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2003年11月12日

REC'D 0 9 DEC 2004

PCT

**WIPO** 

出 願 Application Number:

特願2003-382473

[ST. 10/C]:

[JP2003-382473]

出 人 Applicant(s):

旭化成ケミカルズ株式会社

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH **RULE 17.1(a) OR (b)** 

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2004年11月



BEST AVAILABLE COPY

【書類名】 特許願 【整理番号】 X1031310

 【提出日】
 平成15年11月12日

 【あて先】
 特許庁長官

【国際特許分類】 C08G 63/78 C08G 63/88

【発明者】

【住所又は居所】 神奈川県川崎市川崎区夜光1丁目3番1号 旭化成ケミカルズ株

式会社内

【氏名】 藤本 克宏

【発明者】

【住所又は居所】 東京都千代田区有楽町1丁目1番2号 旭化成ケミカルズ株式会

社内

【氏名】 杉本 純一

【特許出願人】

【識別番号】 303046314

【氏名又は名称】 旭化成ケミカルズ株式会社

【代表者】 藤原 健嗣

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 228095 【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 特許請求の範囲 1

 【物件名】
 明細書 1

 【物件名】
 図面 1

 【物件名】
 要約書 1

# 【書類名】特許請求の範囲

# 【請求項1】

70モル%以上がアルキレンテレフタレート繰り返し単位から構成されるポリアルキレンテレフタレート成形体の製造方法であって、プレポリマーを重合器に溶融状態にて供給し、支持体に沿わせて落下させながら重合させた後に、溶融状態で成形機に移送して溶融成形することを特徴とするポリアルキレンテレフタレート成形体の製造方法。

#### 【請求項2】

ポリアルキレンテレフタレートの70モル%以上がエチレンテレフタレート、トリメチレンテレフタレート、1, 4ープチレンテレフタレートから選ばれる1種類の繰返単位から構成されることを特徴とする請求項1に記載のポリアルキレンテレフタレート成形体の製造方法。

# 【請求項3】

減圧下にて不活性ガスを重合器内に導入しつつ、支持体に沿わせて落下させながら重合 させる事を特徴とする請求項1又は2のいずれかに記載のポリアルキレンテレフタレート 成形体の製造方法。

## 【請求項4】

溶融成形体がボトル成形用のプリフォーム、フィルム、シートから選ばれる1種類であることを特徴とする請求項1~3のいずれかに記載のポリアルキレンテレフタレート成形体の製造方法。

# 【請求項5】

請求項1~4のいずれかに記載の方法で製造したポリアルキレンテレフタレート成形体

# 【書類名】明細書

【発明の名称】ポリアルキレンテレフタレート成形体の製造方法 【技術分野】

# [0001]

本発明はポリアルキレンテレフタレート成形体の製造方法に関する。

# 【背景技術】

#### [0002]

ポリエチレンテレフタレート(以下「PET」と略す)やポリトリメチレンテレフタレート(以下「PTT」と略す)、ポリブチレンテレフタレート(以下「PBT」と略す)に代表されるポリアルキレンテレフタレート(以下「PArT」と略す)は、その優れた耐熱性、耐候性、機械的物性、透明性などの特徴を活かして繊維や成形体などの分野に幅広く用いられている。特にボトル用プリフォームや様々な用途に用いられる射出成形体や、フィルム、シートなどの押出成形体、ボトルなどのブロー成形体は、軽量、耐衝撃性、透明性などの点で優れた特徴を有し、各種飲料水容器や液体調味料、化粧品、洗剤の容器や、食品、日用品の包装用に市場が急速に拡大している。このような用途には、優れた強度、耐衝撃性、透明性を有していることと共に、内容物の味やにおいに影響を与えないことが要求されている。このためポリマーとしては、重合度が高く、着色していないこととともに、アセトアルデヒドやアクロレイン等の低分子量の揮発性不純物が少ないことが強く望まれる。また、工業的に安定して、生産性良く製造できることも強く望まれている。

#### [0003]

通常、PArTポリマーは中間体または低縮合物を予め製造し、重縮合反応触媒の存在下に減圧加熱して、副生するアルキレングリコールを系外に留去しながら所望の重合度になるまで重縮合反応を行う溶融重合により製造される。しかしながら、重合度が高くなるのに伴って粘性も上がり、副生するアルキレングリコールを系外に留去することが困難になってしまうため、溶融重合だけで上記用途に必要な高重合度ポリマーを製造するのは困難である。仮にアルキレングリコールを留去しやすい横型攪拌型の反応器を用いたとしても、高温、高真空下で長時間加熱して重合を行う必要があるため、この過程で同時に起こる熱分解反応によって、ポリマーが着色したり、副生物であるアセトアルデヒドやアクロレイン等の低分子量の揮発性不純物含有量が上昇したりしてしまい、品質の良いポリマーを製造することはできない。

#### [0004]

このため、上記した用途には、従来、固相重合を行ったポリマーを用いている。しかしながら、成形体を得るためには、溶融重合後に冷却固化した中重合度ポリマーペレットを、乾燥・結晶化させた後、高温で長時間固相重合して高重合度ペレットとし、該ペレットを再度乾燥して成形機に供給して最終成形体或いは成形体のプリフォームを得るという複雑な工程が必要となる。なお、ここでプリフォームとは、ボトルなどを成形するための、最終容器よりかなり寸法の小さい非晶質の中間射出成形体であり、100℃程度の延伸温度に予備加熱した後、ブロー成形金型中で軸方向に引張延伸すると共に、周方向ブロー延伸されてボトルなどの最終成形品となるものである。従来、このような複雑な工程にもかかわらず固相重合が行われているのは、反応温度が低いために熱分解反応が起こりにくかわらず固相重合が行われているのは、反応温度が低いために熱分解反応が起こりにくめ、着色や分解生成物が発生しにくい上にポリマーから揮発性不純物が揮発除去されるため、高品質のポリマーを得ることができるためである。しかしながら、該技術は、特殊、且つ、複雑な設備・方法が必要な上に、長い時間がかかり、しかも、加熱ー冷却を繰り返すために使用するエネルギーも大きいという問題を有している。

# [0005]

固相重合を行わない方法としては、熱可塑性ポリエステルの成形体を得る技術として、 溶融重合した熱可塑性ポリエステルを、固有粘度を実質上増大させることなく、脱気処理 してアセトアルデヒド濃度を減少させた後、ボトルのプリフォームに成形する技術がある (例えば、特許文献1参照。)。しかしながら該技術では、脱気にベント付き押出機を用 いるため極限粘度が0.75dl/gを超えると粘性が高すぎるために十分脱気を行うこ

とができなくなる。また、押出機を用いるとせん断発熱やヒーターの加熱によって局所的 に髙温となったり、軸シール部から空気が漏れ込むために、ポリマーの着色が強くなった り、分解生成物が多量発生したりしてしまう。このためにリン含有化合物を添加する技術 も同時に提案されているが、品質を十分高めることはできない。

#### [0006]

また、極限粘度が0.5~0.75 d l/gのポリエステル溶融体に不活性ガスを注入 し、その後、溶融後重合反応器中、260~285℃にて減圧下、重合を行って得た、極 限粘度が 0. 75~0. 95 d l/gでアセトアルデヒド含有量が少ないポリエステル溶 融体を射出成形する技術もある(例えば、特許文献2参照。)。しかしながら、本発明者 らの検討によると、該技術では溶融後重合反応器として横型の二軸攪拌型反応器を用いて いるため、高い重合度を得るためには長時間に渡って重合する必要がある上に、軸シール 部から空気が漏れこむので、着色していないポリマーを得ることはできない。また、工業 的規模の大きさの反応器では、液深が深くなるために、重合度を十分高めることが困難と なるとともに、たとえ不活性ガスを注入したとしてもアセトアルデヒドを十分脱気するこ とが困難となる。更に、工業的規模で、横型反応器にて脱気を行わせるのに十分な量の不 活性ガスを溶融体に均一に注入するのは至難の業である。

#### [0007]

この他には、反応器で重合したポリエステルを、中間固化させることなくミキサー中に 流し、該ミキサー中で窒素や一酸化炭素などのアセトアルデヒド除去剤を注入した後、フ ラッシュタンク内にてアセトアルデヒドを除去し、その後、成形機に移送して成形体を得 る技術もある(例えば、特許文献3参照。)。該技術では、除去剤を混合したポリエステ ルを、ダイを通して多数のストランド、フィラメント、リボン状にして減圧雰囲気のフラ ッシュタンク内に押出し、該押出し物をフラッシュタンク床面に落下させた後、激しく発 砲させてアセトアルデヒドを除去させる。しかしながら、該技術では重合反応器の形状は 詳しく記載されていないが、仮に一般的に用いられている横型の二軸攪拌型反応器を用い たとすると、高い重合度を得るためには長時間重合する必要がある上に軸シール部から空 気が漏れこんでしまうため、着色していないポリマーを得ることはできない。また、該技 術では反応器の他に、ミキサーやフラッシュタンクといった特殊な設備を付加する必要が あるので、工程が複雑になる上に、ミキサーやフラッシュタンク内にはポリマーが長時間 滞留する場所があるため、局所的に熱分解が進行して、激しく着色したポリマーが混入し てしまう。

# [0008]

溶融重合で着色させずに高分子量のポリマーを得る方法としては、溶融重合プレポリマ ーに不活性ガスを吸収させ、得られた不活性ガス吸収溶融プレポリマーを重合装置に移送 し、該重合装置で減圧下で重合させる技術もある(例えば、特許文献4参照。)。この方 法によれば大量の不活性ガスを使用することなく、高い重合速度で、着色がない高品質の 重合ポリマーを製造することができる。しかしながら、アセトアルデヒドやアクロレイン 等の低分子量の揮発性物質が少ない成形体を得る技術については、全く触れられていない

このように、これまでの技術ではポリマーの重合度が高く、着色していないとともに、 アセトアルデヒドやアクロレイン等の低分子量の揮発性不純物が少ないPArT成形体を 得ることはできない。

【特許文献1】特開2000-117819号公報

【特許文献2】特開平8-238643号公報

【特許文献3】特開2001-516389号公報

【特許文献4】国際公開第99/65970号パンフレット

# 【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

# [0009]

本発明は、各種飲料水容器や液体調味料、化粧品、洗剤の容器や、食品、日用品の包装

用に適した、ポリマーの重合度が高く、着色していないとともに、アセトアルデヒドやアクロレイン等の低分子量の揮発性不純物が少ないPArT成形体を、工業的に安定して、生産性良く製造する方法の提供を目的とする。

# 【課題を解決するための手段】

# [0010]

本発明者らは、前記課題を解決するため鋭意研究した結果、驚くべきことに、支持体に 沿わせて落下させながら重合したポリマーを、溶融状態で成形機に送って成形することに より、前記課題を達成できることを見出し、本発明をなすに至った。

すなわち、本発明は以下のとおりのものである。

(1) 70モル%以上がアルキレンテレフタレート繰り返し単位から構成されるポリアルキレンテレフタレート成形体の製造方法であって、低重合度のプレポリマーを重合器に溶融状態にて供給し、支持体に沿わせて落下させながら重合させた後に、溶融状態で成形機に移送して溶融成形することを特徴とするポリアルキレンテレフタレート成形体の製造方法。

#### [0011]

- (2) (1) において、ポリアルキレンテレフタレートが、70モル%以上がエチレンテレフタレート、トリメチレンテレフタレート、1,4ープチレンテレフタレートから選ばれる1種類の繰返単位から構成されることを特徴とするポリアルキレンテレフタレート成形体の製造方法。
- . (3) (1) 又は(2) のいずれかにおいて、減圧下にて不活性ガスを重合器内に導入しつつ、支持体に沿わせて落下させながら重合させる事を特徴とするポリアルキレンテレフタレート成形体の製造方法。
- (4)(1)~(3)のいずれかにおいて、溶融成形体がボトル成形用のプリフォーム、フィルム、シートから選ばれる1種類であることを特徴とするポリアルキレンテレフタレート成形体の製造方法。
- (5)(1)~(4)のいずれかに記載の方法で製造したポリアルキレンテレフタレート成形体。

#### 【発明の効果】

#### [0012]

本発明の方法を用いると、重合度が高く、着色しておらず、低分子量の揮発性不純物含有量が少ない高品質のPArTを工業的に安定して溶融重合にて製造できるので、一旦固化することなく成形できる。この結果、優れた強度、耐衝撃性、透明性を有していると共に、内容物の味に影響を与えない、飲料水容器に代表されるような高品質の成形体を生産性良く製造することが可能となる。

#### 【発明を実施するための最良の形態】

#### [0013]

本発明について、以下具体的に説明する。

本発明は70 モル%以上がアルキレンテレフタレート繰り返し単位から構成されるPA r T成形体の製造方法である。ここで70 モル%以上がアルキレンテレフタレート繰り返し単位から構成させるPA r Tとは、酸成分の70 モル%以上がテレフタル酸から構成され、グリコール成分の70 モル%以上が、アルキレン部の炭素数が $2\sim12$  である1 種類のアルキレングリコールから構成されるPA r Tである。アルキレングリコールの具体例としては、例えばエチレングリコール、1 , 2 ープロパンジオール、1 , 3 ープロパンジオール、1 , 3 ープタンジオール、1 , 4 ープタンジオール、ネオペンチルグリコール、1 , 5 ーペンタメチレングリコール、ヘキサメチレングリコール、ヘプタメチレングリコール、オクタメチレングリコール、デカメチレングリコール、ドデカメチレングリコール等が挙げられる。

### [0014]

これらのPArTのうち、耐熱性、白度が優れている点を考慮するとアルキレングリコールとしてエチレングリコール、1,3-プロパンジオール、1,4-プロパンジオール

を用いた、PET、PTT、PBTが好ましい。該PArTには30モル%以下で1種類 以上の他の共重合成分を含有することも含む。共重合成分としては、主として用いた以外 のアルキレングリコールや、1,2-シクロヘキサンジオール、1,3-シクロヘキサン ジオール、1, 4ーシクロヘキサンジオール、1, 2ーシクロヘキサンジメタノール、1 , 3 ーシクロヘキサンジメタノール、1, 4 ーシクロヘキサンジメタノール、5 ーナトリ ウムスルホイソフタル酸、3,5-ジカルボン酸ベンゼンスルホン酸テトラメチルホスホ ニウム塩、イソフタル酸、シュウ酸、コハク酸、アジピン酸、ドデカン二酸、フマル酸、 マレイン酸、1,4-シクロヘキサンジカルボン酸等のエステル形成性モノマーやポリエ チレングリコール、ポリプロピレングリコール、ポリテトラメチレングリコール及びこれ らの共重合体などが挙げられる。また、本発明のPArTとは、PArT以外に環状や線 状のオリゴマー、PArTを構成する酸成分やグリコール成分のモノマー、及び、各種添 加剤を含有している場合も含む。

# [0015]

本発明では、プレポリマーを重合器に溶融状態にて供給し、支持体に沿わせて落下させ ながら重合させる必要がある。

本発明の製造法において、重合度が高く、着色していないと共に、低分子量の揮発性不 純物が少ないポリマーを重合することが重要である。このためには、熱分解を抑制しなが らグリコールや水などの反応副生成物を効率的に除去して短時間で重合度を高めることと 、熱分解によって生成する低分子量揮発性不純物を効率よく除去させることが重要である

### [0016]

本発明者らが鋭意検討した結果、支持体を沿わせて落下させることによってポリマーの 表面積を大きくし、副生する揮発成分を速やかに抜き出せるようにして短時間のうちに重 合することで上記を達成できることを見出した。更に、支持体に沿わせて落下させること で、自由に落下させる場合と異なってポリマー糸条やフィルムの切断をなくすとともに、 反応器内での滞留時間を制御することが容易となり、品質のばらつきを少なくすることも できる。また、該方法は重合器の気相部に回転駆動部を持つ必要がないために高真空下で もシール性に優れており、漏れ込み酸素による着色が非常に少ない。また回転駆動部がな いためシール液の混入も無く、メンテナンスも容易である。この結果、着色の少ない高品 質なポリマーを得ることが容易となる。

# [0017]

支持体に沿わせて落下させる際の温度は、該プレポリマーの結晶融点より0~50℃高 い温度とすることが好ましい。結晶融点以上とすることで粘性が著しく高くなったり固化 したりせずに、安定して落下させることが容易になる。一方、結晶融点より50℃高い温 度以下とすることで、熱分解による着色や低分子量の揮発性不純物の発生を抑えて高品質 のPArTを得ることが容易になる。温度はプレポリマーの結晶融点より2~40℃高い 温度がより好ましく、5~30℃高い温度が更に好ましく、10~20℃高い温度が特に 好ましい。特に着色を抑制し、低分子量の揮発性不純物含有量を少なくしたい用途では、 できるだけ低温で重合することが望ましい。このような温度は、支持体を覆っている重合 器壁面に配したヒーター又はジャケットの温度を適正に制御したり、支持体内部にヒータ 又は熱媒を入れ、これらの温度を適正に制御したりすることで達成できる。

#### [0018]

なお、ここでプレポリマーの結晶融点とは、DSC(入力補償型示差熱量計)を用いて 下記の条件にて測定した時の、結晶の融解に由来する吸熱ピークのピーク温度である。 ピーク温度は、付属の解析ソフトを用いて決定した。

測定温度 0~300℃ 昇温速度 10℃/分

本発明において支持体に沿わせて落下させながらの重合は減圧下にて行うことが好まし い。減圧とは圧力が大気圧より低い事を示し、通常は50000Pa以下が好ましく、1 0000Pa以下がより好ましく、1000Pa以下が更に好ましく、100Pa以下が 特に好ましい。下限は特に制限されるものではないが、系内を減圧とするための設備の大きさなどより考え0.1Pa以上とすることが好ましい。

# [0019]

また、本発明では、減圧下で重合している重合器内に、反応に悪影響を及ぼさない不活性なガスを少量導入するのも好ましい方法の一つである。不活性ガスの効果は、従来、重合反応で生成する副生物の分圧を下げ、平衡をずらすことだと考えられていた。しかしながら、本発明者らは、驚くべきことに、不活性ガスを導入することによって、該支持体上でのプレポリマーの発泡現象が激しくなり、表面積が飛躍的に増加するとともに、表面更新状態が極めて良くなることを見出した。原理は定かではないが、この溶融ポリマーの内部及び表面状態の変化が重合速度を飛躍的に高める原因になっているものと推定される。このため、従来考えられていたより、はるかに少量の不活性ガスを導入することで十分な効果が得られることが分かった。

# [0020]

導入する不活性ガスとしてはポリマーに着色や変成、分解等の悪影響を及ぼさないガスが良く、窒素、アルゴン、ヘリウム、二酸化炭素や低級炭化水素ガスなどが好ましい。もちろん、不活性ガスにはこれらの混合ガスも含む。不活性ガスとしては窒素、アルゴン、ヘリウム、二酸化炭素がより好ましく、中でも取り扱いの容易さより窒素が特に好ましい

導入する不活性ガスの量は極めて少量でよく、重合反応器より抜き出すポリマー1g当たり0.05~100mgとすることが好ましい。不活性ガスをポリマー1g当たり0.05mg以上とすることでポリマーの発泡が十分となって重合度を高める効果が高くなる。一方100mg以下とすることで減圧度を高くすることが容易になる。不活性ガスの量は抜き出すポリマー1g当たり0.1~50mgとすることがより好ましく、0.2~10mgとすることが特に好ましい。

#### [0021]

不活性ガスを導入する方法としては、重合器内に直接導入する方法、あらかじめ不活性ガスをプレポリマーに吸収及び/又は含有させ、該吸収及び/又は含有させたガスを減圧下にてプレポリマーより放出させて重合器内に導入する方法、及び、これらを併用する方法が挙げられる。なおここで吸収とはポリマー中に不活性ガスが溶解し、気泡として存在しない場合を指し、含有とは気泡として存在していることを指す。気泡として存在する場合は、気泡の大きさが細かいほど好ましく、平均気泡径が5mm以下とすることが好ましく、2mm以下とすることがより好ましい。

# [0022]

重合器内に不活性ガスを直接導入する場合は、ポリマーの抜き出し口の近くとすることが望ましい。また、減圧排気ラインより離れていることも望ましい。一方あらかじめプレポリマーに不活性ガスを吸収及び/又は含有させる方法としては、例えば、化学装置設計・操作シリーズNo.2、改訂ガス吸収49~54頁(昭和56年3月15日、化学工業社発行)に記載の充填塔型吸収装置、棚段型吸収装置、スプレー塔式吸収装置等の公知の吸収装置を用いる方法やプレポリマーを移送する配管内に不活性ガスを圧入する方法などが挙げられる。最も好ましいのは、不活性ガス雰囲気下でプレポリマーを支持体に沿わせて落下させながら不活性ガスを吸収させる装置を用いる方法である。この方法では、不活性ガスを吸収させる装置の内部に重合器内部より高い圧力の不活性ガスを導入する。この時の圧力は0.01~1MPaが好ましく、0.05~0.5MPaがより好ましく、0.1~0.2Paが更に好ましい。

#### [0023]

重合したポリマーは次に成形されるが、この際、熱分解による重合度低下や着色、低分子量の揮発性不純物の発生を抑えて成形することが、本発明の製造法では第二に重要である。このためには、溶融重合したポリマーを一旦固化させることなく、溶融状態で重合器から成形機に移送して溶融成形する必要がある。ここで溶融状態とは、ポリマーが熱をかけることで融解して流動する状態であることを示し、おおよそ50万Pa.s以下の粘度

であることを示す。

本発明では、前記した方法によって優れた品質のポリマーを重合することに加えて、上記したようにして一旦固化させることなく品質を維持したまま成形することによって、はじめて本発明の目的である高品質の成形体を生産性良く製造することが可能となる。この結果、固相重合が不要なので、溶融ポリマーの冷却固化、ペレタイズ、予備乾燥、結晶化、乾燥といった複雑な工程を省くことができるばかりか、結晶化したポリマーを再溶融する必要が無いのでエネルギーが削減できたり、再溶融時に高温になって分解したりすることを防ぐことができる。

# [0024]

移送及び成形の温度は、結晶融点以上とすることで粘性が著しく高くなったり固化したりせずに安定して移送や成形を行うことが容易となる。一方、結晶融点より50℃高い温度以下とすることで、熱分解による着色や低分子量の揮発性不純物の発生を抑え、高品質のPArT成形体を得ることが容易となる。温度はプレポリマーの結晶融点より2~40℃高い温度が好ましく、5~30℃高い温度がより好ましく、10~20℃高い温度が特に好ましい。このような温度は移送配管や移送ポンプ、成形機を覆っているヒーター又はジャケットの温度を適正に制御することで達成できる。

また、時間は40分以内が好ましく、20分以内がより好ましく、10分以内が特に好ましい。もちろん短ければ短いほど良い。なお、ここで時間とは、溶融ポリマーが重合器の排出ポンプを出てから、成形機内、あるいは成形機より吐出されて、該ポリマーの結晶融点以下に冷却されるまでの時間を指す。配管内等を連続的に移動する場合は、配管等の体積と流量より計算した平均時間を用いることができる。また、この時間が変化する場合は、上記した時間以内にする必要がある。

#### [0025]

本発明は、上記した温度、時間の範囲で、重合器と成形機の間に一軸または二軸の混錬機等を設置して必要に応じて、安定剤や核剤、顔料等の添加剤をポリマーに添加する場合も含む。

本発明では、必要に応じて各種の添加剤、例えば艶消し剤、熱安定剤、難燃剤、帯電防止剤、消泡剤、整色剤、酸化防止剤、紫外線吸収剤、結晶核剤、増白剤、不純物の捕捉剤などを共重合または混合する場合も含む。これらの添加剤は任意の段階で入れることができる。

#### [0026]

特に、本発明では、安定剤を入れることが好ましく、5価または/および3価のリン化合物やヒンダードフェノール系化合物が好ましい。リン化合物の添加量は、PART中に含まれるリン元素の重量割合として2~500ppmであることが好ましく、10~200ppmがより好ましい。具体的な化合物としてはトリメチルホスファイト、リン酸、でリン酸が好ましい。ヒンダードフェノール系化合物とは、フェノール系水酸基の隣接位では、立体障害を有する置換基を持つフェノール系能導体であり、分子内に1個以上のエスル結合を有する化合物である。ヒンダードフェノール系化合物の添加量としては、得られるPARTに対する重量割合として0.001~1重量%であることが好ましく、0.01~0.2重量%がより好ましい。具体的な化合物としては、ペンタエリスリトールーテトラキス[3-(3,5-ジーtertーブチルー4-ヒドロキシフェニル)プラン、オクタデシルー3-(3,5-ジーtertーブチルー4-ヒドロキシーとドロキシフェニル)プロピオネート、N,N、1・へキサメチレンビス(3,5-tertーブチルー4-ヒドロキシーとドロシンナマミド)が挙げられる。もちろんこれらの安定剤を併用することも好ましい方法の一つである。

# [0027]

このような安定剤は成形までの任意の段階で入れることができるが、リン化合物は重縮合反応の初期、ヒンダードフェノール系化合物は重縮合反応の初期、あるいは、重合器より排出した後に入れるのが好ましい。

また、本発明では、低分子量の揮発性不純物の捕捉剤を添加するのも好ましい方法の一つである。捕捉剤としては、ポリアミドやポリエステルアミドのポリマーやオリゴマー、アミド基やアミン基を有した低分子量化合物などが挙げられ、具体的にはナイロン6.6、ナイロン6、ナイロン4.6などのポリアミドやポリエチレンイミンなどのポリマー、更にはN-フェニルベンゼンアミンと2,4,4-トリメチルペンテンとの反応生成物、チバスペシャルティーケミカル株式会社製のIrganox1098、Irganox565などが挙げられる。これらの捕捉剤は、重合器より排出してから成形機に入るまでの間に添加するのが好ましい。

# [0028]

次に本発明に用いるプレポリマーについて述べる。

本発明においてプレポリマーとは、重合器から排出されるPArTより分子量の低い重合物を示す。プレポリマーは、得られるポリマーの分子量分布を狭くしたり、色調等のムラを少なくしたりするためには極限粘度は高い方が望ましく、一方、副生するアルキレングリコールを効率よく系外に除去するためや、適度な発泡をさせながら落下させるためには極限粘度が高すぎない方が望ましい。このため、適度な極限粘度範囲であることが好ましく、好ましいプレポリマーの極限粘度はポリマーの種類によって異なるが、おおよそ、PETでは  $0.2\sim1.0$  d 1/g、PTTでは  $0.2\sim2.0$  d 1/g、PBTでは  $0.2\sim1.5$  d 1/gである。

# [0029]

本発明に用いるプレポリマーは、重合速度を高めるために重縮合反応触媒を含むことが望ましい。重縮合反応触媒の好ましい例としては酸化ゲルマニウムなどのゲルマニウム化合物、三酸化二アンチモン、酢酸アンチモンなどのアンチモン化合物、チタンテトラブトキシドやチタンテトライソプロポキシドに代表されるチタンアルコキサイドや二酸化チタンなどのチタン化合物、2ーエチルへキサン酸錫やブチル錫酸、ブチル錫トリス(2ーエチルへキソエート)などの錫化合物、二酸化チタンと二酸化珪素の複塩などの、異種金属の複塩等が挙げられる。触媒は反応速度の速さ、熱分解速度の遅さ、色調及び不純物の生成し難さなどを考慮してポリマーの種類に合わせて選定することが望ましい。具体的な例としては、PETを主成分とする場合は酸化ゲルマニウム、三酸化二アンチモン、PTTやPBTを主成分とする場合は、チタンテトラブトキシドやチタンテトライソプロポキシドに代表されるチタンアルコキサイドや錫化合物が特に好ましい。これらの触媒は1種だけで用いても良いし、2種以上を組み合わせて用いても良い。重縮合反応触媒量は用いるプレポリマーの重量に対して0.001~1重量%となるように添加することが好ましく、0.005~0.5重量%添加することがより好ましく、0.01~0.2重量%添加することが特に好ましい。

#### [0030]

上記したプレポリマーを工業的に製造する方法としては原料の違いによって大きく分けて、テレフタル酸の低級アルコールジエステルとアルキレングリコールとをエステル交換反応させてPArTの中間体であるピスヒドロキシアルキレンテレフタレート(以下「BHAT」と略す)を得た後、該BHATを重縮合反応させてプレポリマーを製造する方法(以下「エステル交換法」と略す)と、テレフタル酸とアルキレングリコールとをエステル化反応させてBHATを得た後、第一の方法と同様に該BHATを重縮合反応させてプレポリマーを製造する方法(以下「直接エステル化法」と略す)がある。また、製造方式の違いより、大きく分けて、原料等を反応装置に全て投入し、これらを同時に反応させてプレポリマーを得るバッチ重合法(回分法とも呼ぶ)と、原料を反応装置に連続して投入し、連続してプレポリマーを得る連続重合法がある。本発明においては原料はいずれを用いても良く、製造方式は、連続重合法によってプレポリマーを得て、該プレポリマーを本発明の方法にて連続して重合することが最も好ましい。

なお、ここでBHATとは未反応のテレフタル酸、テレフタル酸の低級アルコールエステル、アルキレングリコール及びPArTオリゴマーが含まれていてもよいが、全反応物の70重量%以上がBHATあるいは低分子量のPArTオリゴマーであることが好まし

6.1

#### [0031]

次に本発明を、図に基づき説明する。

図1は本発明の方法を達成する装置の具体例である。プレポリマーは移送ポンプ2を介して原料供給口3より重合器1に供給され、多孔板4を通って重合器内部に導入される。ここで多孔板4とは複数の貫通孔がある板状体である。多孔板の孔は、通常、円状、長円状、三角形状、スリット状、多角形状、星形状などの形状から選ばれる。孔の断面積は、通常、0.01~100cm²であり、好ましくは0.05~10cm²であり、特に好ましくは0.1~5cm²の範囲であり、孔はテーパー状になっていてもよい。また、多孔板より上流側のプレポリマー流路にフィルターを設けることが好ましい。フィルターにより、多孔板の孔を閉塞する異物を除去可能となる。フィルターの種類は、多孔板の孔径以上の異物を除去でき、且つ、プレポリマーの通過によって破損しないよう適宜選定する。

#### [0032]

このような多孔板を通じてプレポリマー吐出させる方法としては、図に示したようなポンプを使って加圧して押出す方法等の他に、液ヘッドまたは自重で落下させる方法等も挙げられるが、落下するプレポリマー量の変動を抑えるためにギアポンプなどの計量能のあるポンプを用いて押し出すことが好ましい。

孔を通過させるプレポリマーの流量は、好ましくは孔1個当たり、 $10^{-2} \sim 10^2$ リットル/hr、特に好ましくは、 $0.1 \sim 50$ リットル/hrの範囲である。この範囲とすることにより重合速度が著しく小さくなったり、生産性が著しく低くなったりすることを抑えられる。

# [0033]

本発明では、プレポリマーの温度と支持体に沿わせて降下させる温度との差は20℃以内であることが好ましく、差が10℃以内であることがより好ましく、差が5℃以内であることが特に好ましい。温度差を小さくすることにより、支持体間の温度差が小さくであるので、均一なポリマーを得やすくなる。また、多孔板の孔からプレポリマーを吐出させる際は、激しく発泡して飛散することを抑制する事も望ましい。プレポリマーが飛散すると、重合器の壁面に付着して汚してしまう。付着したポリマーは長期間滞留しているうちに熱分解して、着色した低分子量物や変成物となる。このようなものが得られるポリマーに混入すると、ポリマーの品位が低下してしまう。一方で、支持体に沿わせて落下させながら重合する際には、生成した泡が瞬時にはじけない程度にポリマーが発泡しているかがあることが好ましく、特に落下させた下部が発泡していることが望ましい。このような状態とするように、プレポリマーの重合度や温度、真空度を適宜調節することが望ましい。従って、これらの状態を見ながら、前記した範囲よりプレポリマーの極限粘度、温度、多孔板の孔径を適宜選択することが望ましい。

#### [0034]

重合器内部に導入されたプレポリマーは、支持体 6 に沿って落下する。重合器内部は所定の減圧度にコントロールされており、プレポリマーから留出したアルキレングリコールなどの副生ガスや、必要に応じてガス供給口 7 より導入した窒素等の不活性ガスなどはベントロ 8 より排出される。

支持体としては、ワイヤー状、ワイヤー状の材料を組み合わせたチェーン状や格子状( 金網状)、ワイヤー状の材料をいわゆるジャングルジムのように連結した立体格子状、平 坦あるいは曲率を有した薄板状、多孔板状、及び規則充填体あるいは不規則充填体を積み 重ねた充填塔状などが挙げられる。

#### [0035]

グリコールや低分子量の揮発性不純物といった副生成物を効率的に抜き出すためには、 落下させるポリマーの表面積を大きくすると共に、ポリマーの攪拌と表面更新を積極的に 起こさせることが特に好ましい。このため、支持体構造としては格子状、チェーン状、立 体格子状のものなど、プレポリマーの落下方向に対して凹凸があって、ポリマーの落下を 邪魔する構造のものが特に好ましい。もちろん、これらの支持体を組み合わせて用いることも好ましい一つの方法である。

# [0036]

ここでワイヤー状とは、断面の外周の平均長さに対する該断面と垂直方向の長さの比率が非常に大きい材料を表すものである。形状に特に制限はないが、通常断面積は $10^{-3}$   $\sim 10^2$  c m² の範囲であり、円状、長円状、三角形状、四角形状、多角形状、星形状など及びこれらが中空状となっている断面形状から選ばれたものであり、形状は長さ方向に同一、異なっているもののいずれも含む。また、ワイヤーは、針金状等の単一なものも、捩り合わせる等の方法によって複数組み合わせたものも含み、表面は平滑なもの、凹凸があるもの、部分的に突起等を有するものなどが挙げられる。ワイヤーの材質に特に制限はないが、通常、ステンレススチール、カーボンスチール、ハステロイ、チタン等の中から選ばれ、メッキ、ライニング、不働態処理、酸洗浄等必要に応じて種々の表面処理がなされている場合も含む。

# [0037]

格子状(金網状)とは前記したワイヤー状の材料を格子状に組み合わせた材料を表すものである。組み合わせるワイヤーは直線状の場合も曲率している場合も含み、組み合わせる角度は任意に選ぶことができる。格子状(金網状)の材料を面に対して垂直方向より投影した際の、材料と空間との面積比は特に制限はないが、通常1:0.5~1:1000 の範囲であり、好ましくは1:1~1:500の範囲であり、特に好ましくは1:5~1:100の範囲である。面積比は水平方向には等しいことが好ましく、鉛直方向には等しいか、あるいは下部ほど空間の比率が大きくなることが好ましい。

チェーン状とは前記したワイヤー状材料よりできた輪を連結させた材料を表すものである。輪の形状は円形、楕円形、長方形、正方形等が挙げられる。連結のさせ方は一次元、 二次元、三次元いずれも含む。

#### [0038]

立体格子状とは、ワイヤー状の材料をいわゆるジャングルジムのように立体的な格子状に三次元に組み合わせた材料を表すものである。組み合わせるワイヤーは直線状であっても、曲率している場合も含み、組み合わせる角度は任意に選ぶことができる。

格子状、チェーン状、立体格子状の支持体において、支持体の体積と空間との体積比は特に制限はないが、通常 $1:0.5\sim1:10^7$  の範囲であり、好ましくは $1:10\sim1:10^6$  の範囲であり、特に好ましくは $1:10^2\sim1:10^5$  の範囲である。体積比は水平方向には等しいことが好ましく、鉛直方向には等しいか、あるいは下部ほど空間の比率が大きくなることが好ましい。

#### [0039]

支持体は形状によって単数設ける場合と複数設ける場合とを適宜選択することができる。ワイヤー状や線状に連なったチェーン状の場合は通常 $1\sim10000$ 個であり、好ましくは $3\sim5000$ 0個である。格子状、2次元に連なったチェーン状、薄板状、9孔板状の場合は通常 $1\sim1000$ 個であり、好ましくは $2\sim100$ 個である。3次元に連なったチェーン状、立体格子状、充填塔状の場合は単数とするか、分割して複数とするかは、装置の大きさや、設置スペース等を考慮して適宜選択できる。

支持体に沿わせて落下させる高さは、好ましくは $0.5\sim50$  mであり、さらに好ましくは $1\sim20$  mであり、より好ましくは $2\sim10$  mである。支持体に沿わせて落下させるのに要する時間の平均は10 秒 $\sim100$  時間の範囲が好ましく、1 分 $\sim10$  時間の範囲がより好ましく、5 分 $\sim5$  時間の範囲が更に好ましく、20 分 $\sim3$  時間が特に好ましい。

#### [0040]

重合したポリマーは重合器下部に落下した後、排出ポンプ9により重合器1より排出された後、移送配管及び分配機10によって成形機A11~成形機C13のいずれかに供給されて成形される。

この際、落下したポリマーが重合器下部に溜まる量はできるだけ少なく、且つ、できるだけ一定とすることが好ましい。こうすることにより、熱分解による着色や重合度低下を

抑え、且つ、ポリマーの品位バラツキを抑えることが容易となる。溜まる量の制御は、のぞき窓5より溜まっている量を監視したり、静電容量式等のレベル計を用いて溜まっている量を監視したりしながら、移送ポンプ2と排出ポンプ9の送液量を調整することによりできる。

#### [0041]

本発明では、重合器下部に撹拌器などを備えることも可能であるが特に必要ではない。 従って、重合器本体での回転駆動部をなくす事が可能であり、高真空下でも良好にシール された条件で重合できる。排出ポンプの回転駆動部は排出するポリマーによって覆われて いるため、重合器本体に回転駆動部がある場合に比べシール性ははるかに良好である。

重合したポリマーを成形機に移送する方法は、特に限定されるものではないが、ギアポンプ、押出し機などが挙げられる。また、成形機への移送は連続的に行う場合も間欠的に行う場合も含むが、いずれの場合も前記した時間以内に移送及び成形を行う必要がある。間欠的に移送する場合は、重合器からの排出を間欠的に行うこともできるが、図1に示したように、重合器からのポリマー排出は連続的に行い、重合器と成形機の間に移送配管及び分配機10を設置して2台以上(図では3台)準備した成形機に順次切り替えて間欠的に移送することが好ましい。この他に、公知の装置、例えばリザーバーとピストンとから構成される装置を設置したり、アキュムレーターと呼ばれる一時的にポリマーを貯める機器を設置したりするのも好ましい方法である。

# [0042]

本発明で成形機とは、溶融状態のポリマーを特定の形状にする装置であり、例えば押出成形機や射出成形機、ブロー成型器などが挙げられ、成形機で成形されるものとしてはボトル及びボトルのプリフォームや、フィルム、シート、チューブ、棒、繊維、様々な形状の射出成形体等が挙げられる。本発明はこれらのうち、特に飲料用ボトルのプリフォームを製造するのに適している。飲料用ボトルは優れた強度、透明性とともに、PETの場合のアセトアルデヒドを代表とする、内容物の味や匂いに悪影響を及ぼす低分子量の揮発性不純物を低減させて、且つ、高い生産性にて製造できることが強く望まれているためである。

# [0043]

なお、図中の移送ポンプ2や重合器1、移送配管及び分配機10、成形機A11~成形機C13などはヒーター又はジャケットにより加熱され、かつ保温されている。

図2は不活性ガス雰囲気下でプレポリマーを支持体に沿わせて落下させながら、あらかじめ不活性ガスを吸収及び/又は含有させ、該吸収及び/又は含有させたガスを減圧下にてプレポリマーより放出させる方法を用いた重合装置の具体例である。図2では、プレポリマーは、まず移送ポンプ15を介して原料供給口16より多孔板17を通って、不活性ガス導入口19より窒素等の不活性ガスを導入してある不活性ガス吸収装置14内部に連続的に導入され、支持体18に沿って落下しながら不活性ガスを吸収及び/又は含有した後、移送ポンプ20により抜き出される。抜き出されたポリマーは、図1にて説明した場合と同様に、原料供給口22より重合器21に供給され、多孔板23を通って重合器内部に導入された後、支持体25に沿って落下する。重合器21内部は所定の減圧度にコントロールされている。不活性ガス供給装置でプレポリマーに吸収又は/及び含有された不活性ガスは重合器内部で放出され、この際、プレポリマーは適度に発泡して落下しながら重合する。プレポリマーから留出したアルキレングリコールなどや、導入された不活性ガスはである。プレポリマーから留出したアルキレングリコールなどや、導入された不活性ガスはでより重合器21より排出される。重合したポリマーは重合器下部に落下し、排出ポンプ27により重合器21より排出された後、移送配管及び分配機28によって成形機A29~成形機C31のいずれかに供給されて成形される。

#### [0044]

ここでも、不活性ガス吸収装置14や移送ポンプ15、20、重合器21、移送配管及び分配機28、成形機A29~成形機C31などはヒーター又はジャケットにより加熱され、かつ保温されている。

なお、本発明に用いる重合器の材質には特に制限はなく、通常ステンレススチールやニ

ッケル、グラスライニング等から選ばれる。

# 【実施例】

[0045]

本発明を実施例に基づいて説明する。

なお、実施例中の主な測定値は以下の方法で測定した

(1) 極限粘度 [ŋ]

 $[\eta] = 1 \text{ im } (\eta \text{ sp/C})$ 

 $C \rightarrow 0$ 

[0046]

(2) 結晶融点

結晶融点はPerkin Elmer社製Pyris 1 DSC (入力補償型示差熱量計)を用いて、下記の条件にて測定し、結晶の融解に由来する吸熱ピークのピーク値を結晶融点とした。ピーク値は、付属の解析ソフトを用いて決定した。

[0047]

測定温度 : 0~280℃ 昇温速度 : 10℃/分

(3) 色調(b\*値)

スガ試験機(株)のカラーコンピューターを用いて測定した。

[0048]

(4) 低分子量の揮発性不純物含有率

試料1gを細かくカットし、水2m1と共にガラスアンプルに入れ、130 Cのオイルバス中に2時間浸漬して不純物を抽出した後、水中の不純物量をガスクロマトグラフ/質量分析器にて下記条件で分析した。

カラム : VOCOL (60m×0.25mmφ×膜厚1.5μm)

温度条件: 35~100℃(5℃/分で昇温)、その後100~220℃(20℃/分で昇温)

注入口温度: 220℃

注入法 : スプリット法 (スプリット比=1:30)、1μリットル注入

測定法 : SIM法

 $E = 29 \times 43 \times 44$ 

[0049]

[実施例1]

図1に示す装置を用いて、極限粘度  $[\eta]$  が 0.45 d 1/g 、結晶融点が 260  $\mathbb C$  の PETプレポリマーを移送ポンプ 2 により原料供給口 3 より重合器 1 に供給し、 280  $\mathbb C$  の溶融状態にて多孔板 4 の孔より各孔当たり 20 g /分の量にて吐出させた後、吐出温度と同じ雰囲気温度にて支持体 6 に沿わせなが 65 P a の減圧度にて重合させ、排出ポンプ 9 によって排出した後、移送配管及び分配機 10 を通して射出成型機に供給して厚み 3 mm、一辺 130 mmの平板を射出成形した。多孔板は厚み 50 mmであり、直径 1 mm の孔が 25 mm間隔で直線状に 4 個配列されたものを用いた。支持体は直径 2 mm、長さ 15 mm間隔で取り付けて垂直に垂らし、該ワイヤーと直行するように直径 15 mm、長さ 15 mmのワイヤーを 15 mm間隔で取り付けた金網状のものを用いた。支持体の材質はステンレススチールを用いた。

[0050]

重合器底部にポリマーがほとんど溜まらないようにのぞき窓から監視しながら排出ポンプを運転した。プレポリマーには0.04重量%の三酸化二アンチモンと、リン元素の重量割合として100ppmのトリメチルフォスフェートを添加して製造したものを用いた。また、ここでは成形機として日精樹脂(株)製PS40Eを1台用い、他の成形機は設

ページ: 12/

置せずにポリマーを排出させた。結果を表1に示す。重合器中でプレポリマーは適度に発 泡していた。得られた成形体はは高い重合度、良好な色調を有し、且つ、アセトアルデヒ ド含有量が少ない、高重合度、高品質PET成形体であった。

# [0051]

# [実施例2]

表1に示した条件以外は実施例1と同様にして重合及び成形を行った。結果を表1に示す。重合器中でプレポリマーは適度に発泡していた。得られた成形体はは高い重合度、良好な色調を有し、且つ、アセトアルデヒド含有量が少ない、高重合度、高品質PET成形体であった。

# [0052]

#### 「比較例1~3]

表1に示した条件以外は実施例1と同様にして重合及び成形を行った。結果を表1に示す。比較例1の場合は、成形機の温度が高すぎたために成形体が黄色く着色し、アセトアルデヒド含有量も多かった。比較例2の場合は、移送配管を結晶融点より20℃低い210℃に設定したために、ポリマーが固まり、移送を円滑に行うことができず、成形品を得ることができなかった。比較例3は移送配管を太くしたため成形までの時間が80分と長くなりすぎ、成形体が黄色く着色し、アセトアルデヒド含有量も多かった。

#### [0053]

# [実施例3、4]

支持体として、実施例3では直径3mmのワイヤーが縦方向に30mm、横方向に50mmの間隔で組み合わされた立体格子状のものを、実施例4では線径3mm、長さ50mm、曲率20mm∮の楕円物が連なったチェーン状のものを用いた以外は実施例1と同様にして重合及び成形を行った。結果を表1に示す。重合器中でプレポリマーは適度に発泡していた。得られた成形体はは高い重合度、良好な色調を有し、且つ、アセトアルデヒド含有量が少ない、高重合度、高品質PET成形体であった。

#### [0054]

# [実施例5]

平板の代わりにボトル用のプリフォームを成形した以外は実施例1と同様にして重合及び成形を行った。結果を表1に示す。重合器中でプレポリマーは適度に発泡していた。得られたプリフォームは高い重合度、良好な色調を有し、且つ、アセトアルデヒド含有量が少ない、高重合度、高品質PET成形体であった。

#### [0055]

## [比較例4]

重合器としてディスク型の攪拌翼を有した横型二軸重合器を用いた以外は、実施例1と 同様にして重合及び成形を行った。なお、ここで重合には2時間を要した。結果を表1に 示す。得られた成形体は黄色く着色し、アセトアルデヒド含有量も多かった。

## [0056]

#### [実施例6]

重合器1のガス供給口7より、プレポリマー1gに対して4gの窒素を導入した以外は、重合及び成形を行った。結果を表1に示す。重合器中でプレポリマーはかなり発泡していた。得られた成形体は高い重合度、良好な色調を有し、且つ、アセトアルデヒド含有量が少ない、高重合度、高品質PET成形体であった。

## [0057]

#### 「実施例7]

不活性ガス吸収装置を用いて重合器内に不活性ガスを導入する図2に示す重合装置を用いたこと、及び表1に示した条件以外は、実施例1と同様にして重合を行った。不活性ガス吸収装置の多孔板には直径1mmの孔が格子状に9個配列され、支持体は直径5mm、長さ3mの円形断面をしたステンレススチール製のワイヤー状のものを用いた。支持体は多孔板の孔一つに対して一つ取り付けた。吸収装置内部には0.11MPaとなるように窒素ガスを供給し、支持体に沿って落下するプレポリマーに窒素を吸収及び/又は含有さ

せた。吸収装置底部にはポリマーがほとんど溜まらないようにのぞき窓から監視しながら移送ポンプを運転した。この時吸収装置より移送されるポリマー中には微小の泡が存在した。また、吸収装置への窒素ガスの供給を停止してガスの圧力変化を調べたところ、ポリマー1 g当たり 0.5 m gのガスに相当する圧力変化が見られた。この量がプレポリマーに吸収及び含有された窒素ガスの量と考えられ、全量が重合器内に導入されるものとして重合器内への窒素導入量を求めた。結果を表1に示す。重合器中でプレポリマーはかなり発泡していた。得られた成形体は高い重合度、良好な色調を有し、且つ、アセトアルデヒド含有量が少ない、高重合度、高品質PET成形体であった。

[0058]

[実施例8]

プレポリマーとして極限粘度 [η] が 0.55 d l / g、結晶融点が 230 ℃の PTT を用い、射出成形機の代わりに 25 mm φの一軸押出機及び T ダイ、 25 ℃に冷却されたステンレススチール製のロールを用いて厚さ 200 μ mのフィルムを得た。重合、成形の条件、及び結果を表 1 に示す。得られたフィルムは高い重合度、良好な色調を有し、且つ、アクロレイン含有量が少ない、高重合度、高品質 PTTフィルムであった。

[0059]

[実施例9]

プレポリマーとして極限粘度  $[\eta]$  が 0.50d1/g、結晶融点が 228  $\mathbb C$  の PBT を用い、 T ダイの代わりに口径 1 m m  $\phi$  の孔が 10 個開いた紡口を用い、水浴、引き取りロールを用いてモノフィラメントを得た。重合、成形の条件、及び結果を表 1 に示す。 得られたフィラメントは高い重合度、良好な色調を有し、且つ、テトラヒドロフランが検出されない、高重合度、高品質 PBT フィラメントであった。

[0060]

# 【表1】

			_		_										
成形	不純物含有率	mg/kg	8	25	21	L	10	10	6	15	pu	08	1	75	20
	田器	<b>*</b> q	2	2	က	1	2	4	3	8	5	16	1	13	10
	極限粘度	g/lb	0.85	0.88	0.95	06.0	0.85	1.00	0.90	1.30	1.20	08.0	ı	0.81	0.78
	成形までの時間	*	15	15	15	15	15	15	15	10	15	15	1	80	15
	成形温度	ၞ	280	300	280	280	280	280	280	250	260	320	210	280	280
	種類		ď	Ъ	ď	ď	B.P.	d	ď	Film	Fiber	P	ď	ď	Ъ
状態	発泡		0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	1
条件	窒素	8/8w	0	0	0	0	0	4	6.5	0	0	0	0	0	1
	压力	Pa	99	65	99	99	99	99	65	99	99	99	<u>9</u> 9	99	65
	温度	ဍ	280	300	087	280	087	280	280	245	240	280	780	280	280
重合器	支持体		金網	金網	立体格子	チェーン	金網	金網	<b>企網</b>	チェーン	チェーン	金網	金網	金網	1
プレポリマー特性	結晶融点	ာ	260	260	260	760	260	760	260	230	228	560	260	260	760
	極限粘度	g/Ip	0.45	0.45	0.45	0.45	0.45	0.45	0.45	0.55	0.50	0.45	0.45	0.45	0.45
	種類		PET	PTT	PBT	PET	PET	PET	PET						
			実施例1	実施例2	実施例3	実施例4	実施例5	実施例6	実施例7	実施例8	実施例9	比較例1	比較例2	比較例3	比較例4

3案 : プレポリマーに吸収及び/Xは含有させた窒素の重量 (mg/gポリマー)

発泡 : 〇:適度な発泡がみられたなかった、、、:激しい発泡が見られた 汚れ : 〇:口金面や壁面に汚れていなかった、、、:口金面や壁面が汚れていた

成形体種類 P : 平板

B.P. : ボトル用プリフォーム

Film : フィルム Fiber : 繊維 アセトアルデヒドの量(PET)、アクロレインの量(PTT)、テトラヒドロキシフランの量(PBT)

# 【産業上の利用可能性】

[0061]

本発明は、ポリアルキレンテレフタレート成形体の製造方法に関するものであり、更に 詳しくは、優れた強度、耐衝撃性、透明性を有していることと共に、揮発性不純物含有量 が少ない飲料水等の容器に適した成形体を工業的に安定して、生産性良く製造する方法を 提供するものである。

# 【図面の簡単な説明】

[0062]

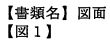
【図1】本発明で用いる重合器及び成形機の一例を示す模式図である。

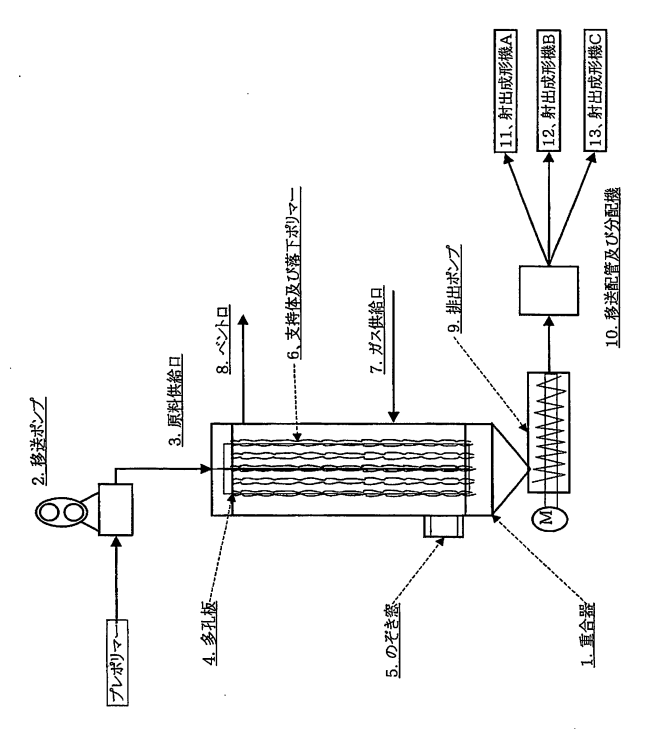
【図2】本発明で用いる不活性ガス吸収装置、重合器及び成形機の一例を示す模式図である。

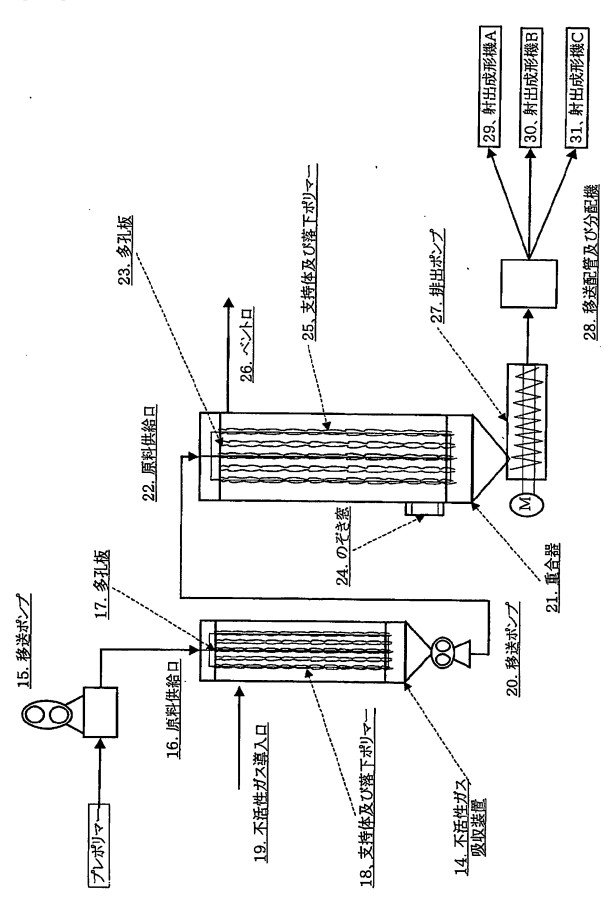
# 【符号の説明】

[0063]

- 1. 重合器
- 2. 移送ポンプ
- 3. 原料供給口
- 4. 多孔板
- 5. のぞき窓
- 6. 支持体及び落下ポリマー
- 7. ガス供給口
- 8. ペントロ
- 9. 排出ポンプ
- 10. 移送配管及び分配機
- 11. 射出成形機A
- 12. 射出成形機B
- 13. 射出成形機C
- 14. 不活性ガス吸収装置
- 15. 移送ポンプ
- 16. 原料供給口
- 17. 多孔板
- 18. 支持体及び落下ポリマー
- 19. 不活性ガス導入口
- 20. 移送ポンプ
- 21. 重合器
- 22. 原料供給口
- 23. 多孔板
- 24. のぞき窓
- 25. 支持体及び落下ポリマー
- 26. ベントロ
- 27. 排出ポンプ
- 28. 移送配管及び分配機
- 29. 射出成形機A
- 30. 射出成形機B
- 31. 射出成形機 C







出証特2004-3100585

# 【書類名】要約書

【要約】

【課題】高品質、高重合度ポリアルキレンテレフタレート成形体を工業的に安定して、生産性良く製造する方法を提供する。

【解決手段】特定温度範囲にて支持体に沿わせて落下させながら減圧下にて重合させたポリマーを、一旦固化することなく、低温、短時間のうちに熱分解による重合度低下や着色、低分子量の揮発性不純物の発生を抑えて成形する。

【効果】本発明の製造法を用いると、優れた強度、耐衝撃性、透明性を有していることと 共に、内容物の味に影響を与えない飲料水容器に代表されるような高品質の成形体を工業 的に、生産性良く製造することが可能となる

【選択図】選択図なし。

特願2003-382473

出願人履歴情報

識別番号

[303046314]

1. 変更年月日

2003年 8月20日

[変更理由]

新規登録

发史廷田」 住 所

東京都千代田区有楽町一丁目1番2号

氏 名 旭化成ケミカルズ株式会社

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☐ BLACK BORDERS
IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
OTHER.

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.